## **BMJ Open** Tackling childbirth-related intrusive memories with a single-session behavioural intervention involving a visuospatial task: protocol for a singleblind, waitlist-controlled randomised trial

Déborah Fort <sup>(1)</sup>, <sup>1</sup> Camille Deforges <sup>(1)</sup>, <sup>1</sup> Nadine Messerli-Bürgy <sup>(1)</sup>, <sup>2</sup> Tanja Michael <sup>(1)</sup>, <sup>3</sup> David Baud <sup>(1)</sup>, <sup>4</sup> Joan Lalor <sup>(1)</sup>, <sup>5</sup> Ulrike Rimmele <sup>(1)</sup>, <sup>6,7</sup> Antje Horsch <sup>(1)</sup>, <sup>1</sup>

### ABSTRACT

**To cite:** Fort D, Deforges C, Messerli-Bürgy N, *et al.* Tackling childbirth-related intrusive memories with a single-session behavioural intervention involving a visuospatial task: protocol for a single-blind, waitlist-controlled randomised trial. *BMJ Open* 2023;**13**:e073874. doi:10.1136/ bmjopen-2023-073874

Prepublication history and additional supplemental material for this paper are available online. To view these files, please visit the journal online (http://dx.doi.org/10.1136/ bmjopen-2023-073874).

Received 21 March 2023 Accepted 12 May 2023

## Check for updates

© Author(s) (or their employer(s)) 2023. Re-use permitted under CC BY. Published by BMJ.

For numbered affiliations see end of article.

Correspondence to Pr Antje Horsch; antje.horsch@chuv.ch Introduction Approximately 12.3% of mothers experience childbirth-related post-traumatic stress symptoms (CB-PTSS). However, evidence-based interventions to treat CB-PTSS are lacking. Intrusive memories (IM), a key CB-PTSS, are distressing and can trigger other PTSS by reliving the traumatic event. Emerging evidence shows that a behavioural intervention involving a visuospatial task (BI-VT) can reduce the number of IM and PTSS, supposedly by interfering with the reconsolidation of the trauma memory. This study aims to test the efficacy of a single-session BI-VT targeting IM to reduce the number of childbirth-related (CB-)IM and PTSS, in comparison to a waitlist control group (WCG).

Methods and analysis In this multicentre, single-blind, randomised controlled trial being undertaken at one regional and one university hospital in Switzerland, 60 participants will be allocated to the Immediate Intervention Group (IIG), receiving the immediate intervention on day 15, and 60 participants to the WCG receiving the delayed intervention on day 30. All participants will report their CB-IM during the 2 weeks preimmediate and postimmediate intervention in diaries. The IIG will additionally report their CB-IM over weeks 5 and 6 postimmediate intervention. Self-report questionnaires will assess CB-PTSS at 2 weeks preimmediate and postimmediate intervention in both groups, and at 6 weeks postimmediate intervention in the IIG. A feedback questionnaire will evaluate the intervention acceptability. The primary outcome will be group differences in the number of CB-IM between the 2 weeks preimmediate and postimmediate intervention. Secondary outcomes will be CB-PTSS at 2 and 6 weeks postimmediate intervention, the number of CB-IM at weeks 5 and 6 postimmediate intervention, and intervention acceptability. Ethics and dissemination Ethical approval was granted by the Human Research Ethics Committee of the Canton of Vaud (study number 202200652). Participants will provide an informed consent before study participation. Results will be presented in peer-reviewed journals and at conferences.

## STRENGTHS AND LIMITATIONS OF THIS STUDY

- ⇒ This study aims to contribute to the development of an innovative, single-session and easily accessible intervention to reduce childbirth-related posttraumatic stress symptoms (CB-PTSS).
- ⇒ A pilot study has already shown high efficacy and acceptability of this single-session intervention.
- ⇒ CB-PTSS will be assessed with a validated questionnaire specifically developed for the perinatal context.
- ⇒ Participants will be blinded to group allocation, but the research team will not.
- $\Rightarrow~$  The waitlist control group is not an active comparator.

Trial registration number NCT05381155.

#### INTRODUCTION

## Childbirth-related post-traumatic stress symptoms and intrusive memories

Approximately 12.3% of mothers develop childbirth-related post-traumatic stress symptoms (CB-PTSS) and 4.7% of mothers meet the diagnostic criteria for childbirthrelated post-traumatic stress disorder (CB-PTSD).<sup>1</sup> PTSD is a psychiatric disorder, highly comorbid with anxiety and depression,<sup>2</sup> with distressing symptoms including intrusions, avoidance of trauma-related cues, negative alterations in cognitions and mood and alterations in arousal and reactivity.<sup>3</sup> Intrusive memories (IM), a core symptom of PTSD, are recurrent and involuntary recollections of the trauma memory.<sup>4</sup> IM are vivid, multisensory, predominantly visual, fragments of the trauma and are highly distressing.<sup>5</sup> CB-PTSS negatively affect various facets of family life,

such as the mother–infant relationship, breastfeeding and child development.<sup>6</sup> Despite their high prevalence, there is currently only limited evidence concerning the effectiveness of interventions to reduce CB-PTSS.<sup>7</sup> Cognitivebehavioural therapy is currently one of the most common evidence-based interventions for PTSD, but 40%–50% of patients are unresponsive to it.<sup>8</sup> Furthermore, access to such interventions is limited due to costs arising from numerous sessions with highly trained clinicians and lack of such therapists. Thus, it is essential to develop brief, easily accessible and resource-efficient psychological interventions adapted to the perinatal context.

For such interventions, IM are targets of particular interest since they involve re-experiencing distressing moments of the trauma and may trigger or maintain other PTSS.<sup>9</sup> For example, high frequency of IM is associated with more difficulties in concentration.<sup>10</sup> New interventions targeting IM could therefore reduce not only intrusions but also other (CB-)PTSS, such as avoidance symptoms,<sup>11</sup> and may thus be an innovative solution to support traumatised individuals.

## Interventions assumed to tackle IM through interference with memory reconsolidation

Each new event initiates memory consolidation, a timedependent process during which memories are malleable until their stabilisation into long-term memory within hours.<sup>12 13</sup> Acute emotional experiences (eg, traumatic events) trigger a physiological stress response that modulates memory consolidation, resulting in particularly strong and lasting memories.<sup>14</sup> Furthermore, in healthy volunteers, physiological stress reactivity during a traumatic film appears to increase the number of IM in the following days.<sup>15</sup> This suggests that emotional arousal linked to traumatic events impacts memory formation, by enhancing the consolidation of distressing memories,<sup>14</sup> and finally increase IM.

Although emerging evidence supports the efficacy of interventions assumed to interfere with trauma memory consolidation to prevent the development of PTSS,<sup>16</sup> it is not always possible to intervene within the hours following a traumatic event.<sup>17</sup> A growing body of literature supports the assumption that memories are not fixed forever after consolidation, but that they can become malleable again when reactivated, regardless of the time passed since the traumatic event.<sup>18</sup> <sup>19</sup> Reactivating a memory makes it malleable again for a few hours, until its restabilisation into long-term memory, corresponding to the reconsolidation process.<sup>20</sup> Consequently, memory reconsolidation is hypothesised to be a new window of opportunity to tackle IM<sup>21</sup> and reduce PTSS.

Interventions assumed to interfere with memory (re) consolidation have used various interference strategies, such as pharmacological agents, psychological therapy techniques or behavioural interventions involving a visuospatial task (BI-VT).<sup>16</sup> Such visuospatial tasks (eg, Tetris gameplay), applied after assumed memory reactivation, possibly interfere with the reconsolidation of

traumatic images by taxing the same resources needed by the visuospatial working memory to restabilise them.<sup>21 22</sup> These tasks appear as the most appropriate in the perinatal context (eg, no drug contraindications, accessible to any trained clinicians and minimum exposure to the trauma memory). So far, lab studies support that a visuospatial task delivered after the reactivation of a traumatic film memory leads to a reduction of the number of IM in healthy volunteers.<sup>23 24</sup> Further, a few translational studies reported encouraging results regarding the efficacy of BI-VT on the number of IM and PTSS in clinical samples.<sup>25 26</sup> For example, one BI-VT was applied to participants suffering from complex PTSD in an openlabel single case series (n = 20).<sup>25</sup> After repeated sessions, during which participants produced writing narratives of a self-selected IM and then played Tetris for 25 min, a mean reduction of 64% of the targeted IM frequency was observed, whereof 16 out of the 20 participants reported an IM frequency reduction of at least 50%. In another study, repeated sessions of a BI-VT including Tetris gameplay also resulted in a decrease of the number of IM of refugees in a small single case series (n = 4).<sup>26</sup>

## Developing an evidence-based single-session BI-VT adapted to the perinatal context

A single-session BI-VT was recently adapted to the perinatal context in a pre-post pilot study (n = 18).<sup>27</sup> During the intervention, participants briefly narrated their childbirth on the maternity ward where they had given birth, as evidence suggests that being in a similar physical context as the one in which the traumatic event occurred improves the chances of successful memory reactivation.<sup>28</sup> Narration of their childbirth, ensuring a reliable source of the original memory,<sup>29</sup> lasted 10 min for a sufficient exposure to the reminder cues supposed to engage memory reconsolidation of strong and old memories,<sup>30</sup> such as traumarelated memories. Participants then played Tetris during 20 min in a neutral room. This single-session BI-VT led to a median reduction of 82% of the number of childbirthrelated (CB-)IM.<sup>27</sup> Participants also reported an average reduction of 57% of CB-PTSS severity at 1 month postintervention and rated the intervention as highly acceptable. Characteristics (distress, nowness and sensorial modalities) of CB-IM were also described in this study, but a larger sample size is needed to better understand the nature of CB-IM and their responsiveness to such intervention.

These preliminary results suggest that a single-session BI-VT is suitable for the perinatal context. Building on this pilot study, a randomised controlled trial (RCT) will then allow to control for other potential confounding factors, such as the time between the trauma and the intervention.<sup>31</sup> Since, to our knowledge, no equivalent single-session intervention aimed at reducing CB-IM exists, a comparative treatment control group was not applicable. Therefore, to test the efficacy of a BI-VT to reduce CB-PTSS and to allow all help-seeking participants to benefit from the likely positive effects of this BI-VT,

this RCT will include a waitlist control group (WCG) as a comparator. As waitlists can create a nocebo condition, which might bias participants' self-reported symptoms<sup>32</sup> and artificially increase the estimated effects of the experimental intervention,<sup>33</sup> participants will be blind to group allocation in an effort to limit these biases. Even though this RCT including a WCG will not allow to study the specific effect of the mechanisms of this BI-VT on CB-PTSS in comparison to other interventions, it will bring more evidence to define this BI-VT as potentially efficacious to reduce CB-PTSS.<sup>31</sup> Given the lack of evidence supporting current interventions to treat established CB-PTSS,<sup>3</sup> developing a single-session, low cost, easily accessible and evidence-based intervention would be of great clinical value and might reduce long-term difficulties of mothers after traumatic childbirth.

One challenge for the translational research on memory reconsolidation is to identify if each supposed memory process is taking place and at which point.<sup>35</sup> No markers of these memory processes exist so far, but emotional arousal may be used to infer if participants have been sufficiently engaged in the narration of their traumatic memory to trigger memory reactivation. Previous findings revealed that a decrease in emotional arousal after playing Tetris is associated to an increased responsiveness to a similar BI-VT.<sup>25</sup> Therefore, we will include emotional and physiological measures of arousal (eg, subjective distress and heart rate variability (HRV)<sup>36 37</sup>) to explore conditions enabling a successful implementation of a BI-VT in the perinatal context. In the future, such an assessment of physiological/emotional arousal could guide a personalised adaptation of this type of intervention.<sup>38</sup>

## Aims of the present study

This study aims to test the efficacy of a single-session BI-VT in reducing the number of CB-IM and CB-PTSS, in comparison to a waitlist. This intervention is assumed to reactivate the childbirth memory and interfere with its reconsolidation, respectively through a brief childbirth narration and Tetris gameplay, leading to a decrease in CB-IM and CB-PTSS. The primary outcome will be the difference in the number of CB-IM between baseline (2weeks preimmediate intervention) and the 2weeks postimmediate intervention in the Immediate Intervention Group (IIG) compared with the WCG (see figure 1 for the study flowchart). Secondary outcomes will include group differences in CB-PTSS between baseline and at 2weeks postimmediate intervention, as well as the acceptability of the intervention assessed in both groups. The following secondary outcomes will concern the IIG: the change in CB-PTSS between baseline and follow-up (at 6weeks postimmediate intervention), and the change in the number of CB-IM between baseline and follow-up (weeks 5 and 6 postimmediate intervention). In addition, this study will explore, in both groups, the course of the nature (distress, nowness and sensorial modality) and content of CB-IM before and after the intervention, as well as associations between participants' HRV and

subjective distress course during the intervention, and the intervention efficacy. In the IIG, we will additionally explore the course of postnatal depression and anxiety symptoms at 6 weeks postimmediate intervention. Finally, this study will explore the change in the number of CB-IM and CB-PTSS between the 2 weeks predelayed and postdelayed intervention in the WCG.

## METHODS AND ANALYSIS Study design

The present study will be a single-blind, waitlist-controlled RCT. The trial will include two arms: the IIG receiving the immediate intervention on day 15, and the WCG receiving the same intervention on day 30 (delayed intervention).

## Population, recruitment, group allocation and blinding

Mothers with a minimum age of 18 years, who gave birth at least 6 weeks prior to the screening in one of the two study centres (one university hospital, being the main study centre, and one regional hospital from Switzerland), and suffer from CB-IM will be eligible to participate. To avoid a floor effect regarding CB-IM reduction, we will only include mothers reporting at least four CB-IM over the 2weeks prior to the screening. Exclusion criteria will be insufficient French-speaking level to complete the assessments, established intellectual disability or psychotic illness, an ongoing psychological treatment in relation to childbirth, propranolol medication (due to suspected effects on memory reconsolidation<sup>39</sup>), alcohol and/or illicit drug abuse, being pregnant, perinatal loss of a child born during the index traumatic childbirth (ie, the childbirth triggering the CB-IM targeted during the intervention) or a life-threatening illness of the mother or infant(s). Moreover, mothers not able to distinguish potential IM related to another traumatic event from CB-IM linked to the index traumatic childbirth will be excluded. Importantly, data related to any participants that reported less than two CB-IM at baseline will be excluded from relevant analyses to avoid a floor effect, or if they stated having a concurrent psychological treatment in relation to childbirth during study participation.

Adverts will be displayed in nurseries and practices of midwives, gynaecologists and paediatricians. Study information will also be shared on social media. In addition, study centres will send a text message to invite potentially eligible mothers who gave birth in their hospitals to participate in the study.

During a phone call, the study coordinator (DF) will screen interested mothers. The presence and number of CB-IM over the past 2weeks will be assessed with the item B1 of the Clinician-administered PTSD scale for Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders, Fifth Edition, (DSM-5),<sup>40</sup> and the T-ACE will be used to assess alcohol consumption.<sup>41</sup> Eligible mothers who signed the consent form will be randomly allocated to the IIG or WCG with a 1:1 ratio. To ensure concealment, a scientific collaborator not involved in data collection created a

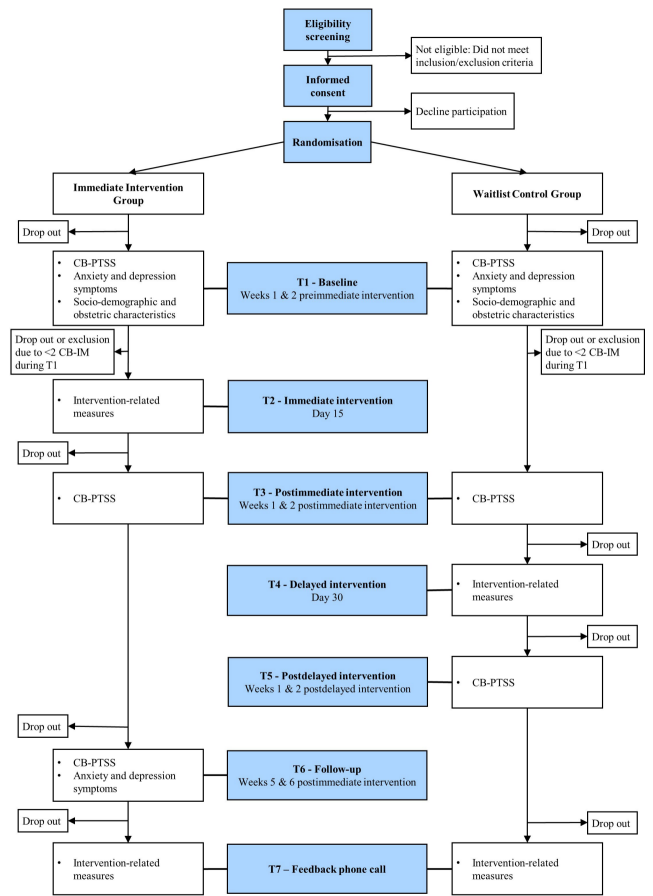


Figure 1 Study flowchart. CB-IM, childbirth-related intrusive memories; CB-PTSS, childbirth-related post-traumatic stress symptoms.

block randomisation list stratified by centre, which will be automatically generated by the Research Electronic Data Capture (REDCap) software. To limit waitlist conditionrelated bias on participants' self-reports,<sup>32–33</sup> participants will be blind to group allocation. To that matter, participants will only be informed that both groups will complete the same assessments and receive the intervention, but in a different order. For an overview of study procedures for both groups, see figure 1. To improve completion of study assessments, the study coordinator will follow participants' progression during the whole study and participants will receive reminders to complete questionnaires.

## **Study procedures**

## T1: baseline

All participants will receive questionnaires regarding sociodemographic and obstetric information, postnatal depression and anxiety symptoms on the first day of the baseline. They will report their CB-IM in diaries during the 2weeks preimmediate intervention. They will also report their CB-PTSS in a self-report questionnaire during week 2.

## T2: immediate intervention

The IIG will receive the intervention on day 15. For a description of intervention procedures, see the Intervention section.

## T3: postimmediate intervention

Both groups will report their CB-IM during the 2weeks postimmediate intervention. To ensure blinding of WCG, this group will complete a diary covering T1 and T3. Both groups will report their CB-PTSS in a self-report questionnaire during week 2 postimmediate intervention.

## T4: delayed intervention

The WCG will receive the delayed intervention on day 30. The delayed intervention follows the exact same procedures as the immediate intervention.

### T5: postdelayed intervention

The WCG will report their CB-IM in a diary during the 2weeks postdelayed intervention and their CB-PTSS in a self-report questionnaire during week 2 postdelayed intervention.

#### T6: follow-up

The IIG will report their CB-IM in a diary during weeks 5 and 6 postimmediate intervention. They will also complete self-report questionnaire assessing postnatal depression and anxiety symptoms, as well as CB-PTSS during week 6 postimmediate intervention. The WCG will not complete follow-up assessments to ensure a fair distribution of burden between groups

## T7: feedback phone call

Both groups will complete a feedback questionnaire by phone.

## Intervention

The study coordinator, a trained psychologist, will meet the participant in a neutral room, inside a non-medical administrative building, explain intervention procedures, and attach an ECG device to their chest. To assess HRV baseline, the participant will count aloud during 2min (Count aloud task A). The study coordinator and the participant will then go into a gynaecological examination room of the maternity ward to realise the first part of the intervention:

1. Childbirth narrative task (assumed memory reactivation phase): the participant will be asked to briefly narrate their childbirth orally during 10 min. The study coordinator will first ask participants to narrate the overall course of their childbirth during 5–7 min (Narrative task A). Then, the participant will be asked to narrate the moment associated to the most frequent or distressing CB-IM reported in the diary, for another 3–5 min (Narrative task B). If the participant perceived her distress to be overwhelming, she will have the option to go into another room not located in the maternity or to write about her childbirth instead of narrating it orally.

The participant and the study coordinator will then return to the neutral room to start the second part of the intervention, at least 10 min later, in order to allow the assumed memory labilisation<sup>42</sup> and to avoid further memory reactivation during Tetris gameplay:

2. Tetris gameplay (assumed memory reconsolidation disruption phase): the study coordinator will ask the participant to play Tetris on a handheld gaming device (Nintendo 3DS), in 'Marathon' mode, with both sound and 3D switched off. The participant will be instructed to focus both on the block currently falling and on the upcoming blocks (shown in a preview box). To promote mental rotation, participants will be encouraged to use their imagination to visualise how to place each block to complete as many horizontal lines as possible.<sup>24</sup> The participant will have a 3min practice trial before playing Tetris for 20min uninterrupted. The study coordinator will stay in the room to ensure that the participant will stay focused on Tetris during the 20 min-long gameplay (eg, instead of looking at her phone).

After Tetris gameplay, the participant will count aloud for 2 min to measure HRV recovery (Count aloud task B). Finally, the participant will be asked not to play Tetris or to research the therapeutic use of Tetris until she terminated the study.

An overview of the intervention procedures is shown in figure 2.

#### Primary outcome

The primary outcome will be the difference in the number of CB-IM between baseline and the 2weeks postimmediate intervention across groups.

#### **Secondary outcomes**

Secondary outcomes will be:

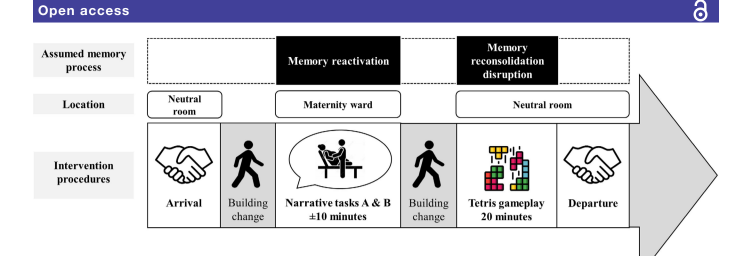


Figure 2 Intervention procedures. Adapted from Deforges et al,<sup>27</sup> with permission.

- 1. The change in CB-PTSS between: (a) baseline and at 2weeks postimmediate intervention across groups, (b) baseline and follow-up in the IIG.
- 2. The change in the number of CB-IM between baseline and follow-up in the IIG.
- 3. The acceptability of the intervention in both groups.

## **Exploratory outcomes**

This study will investigate the following exploratory outcomes in both groups:

- 1. The course of the distress, nowness, sensorial modalities, and content related to CB-IM before and after the intervention.
- 2. The association of HRV and subjective distress assessed during the different phases of the intervention, with the intervention efficacy (number of CB-IM and CB-PTSS postintervention).

In addition, exploratory outcomes will include the following in the IIG:

- 1. The change in postnatal depression, and anxiety symptoms between baseline and follow-up.
- 2. The change in the number of CB-IM between the 2weeks postimmediate intervention and follow-up.
- 3. The change in CB-PTSS between 2weeks postimmediate intervention and follow-up.

We will also explore, in the WCG, the change in the number of CB-IM and CB-PTSS between the 2weeks predelayed and postdelayed intervention.

## **Data collection**

 Table 1 provides an overview of study outcomes and related timepoints.

#### **MEASURES**

## Childbirth-related post-traumatic stress symptoms Diaries

For each CB-IM, participants will be asked to write in a diary the time it occurred, its content and to report, from 0 = not at all to 10 = extremely: (1) how distressing it was, (2) to what extent they had the impression that the memory

was happening here and now (*nowness*<sup>43</sup>) and (3) its sensorial modalities. CB-IM will be defined to participants as '*involuntary memories of the labour or childbirth that come to mind without warning. They can be vivid and emotional, and are often like a mental image, such as a photograph or film. They can involve all the senses* (...). *They can be very short, elusive and fragmented*<sup>27</sup> Participants will use electronic diaries hosted in REDCap, or a paper version (eg, if not able to use the electronic ones), adapted from previous work.<sup>27</sup>

## City Birth Trauma Scale (CBTS)

This questionnaire assesses CB-PTSS during the past week, and diagnostic criteria of PTSD according to the DSM-5.<sup>44</sup> Twenty-two items, using a 4-point Likert scale, assess the four CB-PTSS clusters (*re-experiencing, avoidance, negative cognitions and mood, hyperarousal*). Original instructions of the CBTS will be adapted for participants who had multiple childbirth(s) to complete the questionnaire regarding the index traumatic childbirth. Good psychometric properties were found for the French version of the CBTS.<sup>45</sup>

## Anxiety and depression symptoms

## Anxiety subscale of the Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS-A)

This subscale assesses anxiety symptoms and consists of seven items using 4-point Likert scales.<sup>46</sup> Good psychometric properties are reported for the French version of the HADS.<sup>47</sup>

## Edinburgh Postnatal Depression Scale (EPDS)

This 10-item questionnaire measures postnatal depression symptoms during the past week with 4-point Likert scales.<sup>48</sup> The French version of the EPDS has good psychometric properties.<sup>49</sup>

## Intervention-related measures

## Intervention acceptability

Participants will answer the Feedback questionnaire III assessing intervention acceptability, usefulness, and expectations regarding its effects. These questions, based

## Table 1 Overview of study outcomes and timepoints

		Study period						
Variables	Instruments	T1 Baseline	T2 Immediate intervention	T3 Postimmediate intervention		T5 Postdelayed intervention	T6 Follow- up	T7 Feedback phone call
CB-IM	Diaries	IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	lig	
Content of CB-IM		IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	IIG	
Distress of CB-IM		IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	IIG	
Nowness of CB-IM		IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	lig	
Sensorial modalities of CB-IM		IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	lig	
CB-PTSS	City Birth Trauma Scale <sup>44</sup>	IIG+WCG		IIG+WCG		WCG	llG	
Anxiety	Hospital Anxiety and Depression scale– Anxiety subscale <sup>46</sup>	IIG+WCG					liG	
Postnatal depression	Edinburgh Postnatal Depression Scale <sup>48</sup>	IIG+WCG					lig	
Heart rate variability	Firstbeat Bodyguard 2 ECG device		lig		WCG			
Subjective distress	Visual Analogue Scales		liG		WCG			
Intervention acceptability	Feedback questionnaire							IIG+WCG
Sociodemographic variables	Sociodemographic questionnaire	IIG+WCG						
Obstetric and medical data	Medical records and self-report questionnaire	IIG+WCG						

CB-IM, childbirth-related intrusive memories; CB-PTSS, childbirth-related post-traumatic stress symptoms; ECG, Electrocardiogram; IIG, Immediate Intervention Group; T1, weeks 1 and 2 preimmediate intervention; T2, day 15; T3, weeks 1 and 2 postimmediate intervention; T4, day 30; T5, weeks 1 and 2 postdelayed intervention; T6, weeks 5 and 6 postimmediate intervention; WCG, waitlist control group.

on previous work,<sup>27</sup> have been designed to best match the intervention characteristics.

## Heart rate variability

Participants' HRV will be recorded using a Firstbeat Bodyguard 2 (Firstbeat Technologies, Jyväskylä, Finland) ECG device during the whole intervention procedures. Count aloud tasks A and B will measure HRV baseline and recovery, in order to compare participants HRV during Narrative tasks A and B, and Tetris gameplay.

### Subjective distress

Visual analogue scales will be presented to participants at 11 timepoints during the intervention to assess their subjective distress level from 0 = not stressed and/or anxious at all to 10 = extremely stressed and/or anxious.

## Sociodemographic and obstetric characteristics Sociodemographic variables

A sociodemographic questionnaire will assess participants' age, nationality, marital status, education level and trauma history.

### Obstetric and medical data

Obstetric and medical data will be extracted from participants' medical record, such as childbirth mode, gestational age and Apgar scores. Birth-related information will also be collected at baseline, through a self-report questionnaire (eg, presence of a relative, perceived threat for self or infant).

## **Other variables**

This study includes other outcomes, aiming to specify the effects of the intervention, presented in table 2.

## Sample size calculation

A sample size calculation was conducted for our primary and secondary outcomes based on the results obtained from the pilot study,<sup>27</sup> assessing the efficacy of the same intervention using a single-group pre–post design, and from laboratory studies using RCT designs to assess the efficacy of a similar BI-VT.<sup>23 24</sup> A sample size of 90 participants (45 allocated in each group) is estimated to be necessary to detect the effect of the intervention on our primary and secondary outcomes with an 80% power ( $\alpha$ = 0.05). Based on our experience with this study population,<sup>11 27</sup> a conservative estimate of a 30% drop-out and exclusion was assumed. We therefore plan to recruit 120 participants in total.

## Data management and statistical analysis

Participants' entries in electronic diaries and questionnaires will be directly stored in the REDCap software. The research staff will enter manually the rest of the data collected during the screening, the intervention and paper diaries in REDCap. All data will be hosted on a high security server of the Lausanne University Hospital performing automatic continuous backups. All primary outcome data and a random 5% of the rest of the data will be double-checked. Independent and blind coders will

Table 2         Other trial outcomes, including instruments and time points				
Variables	Instruments	Timepoints	Description	
Cognitive flexibility	Cognitive flexibility scale <sup>50</sup>	T1	Cognitive flexibility defines, inter alia, the capacity to adapt to the situation and being flexible. <sup>50</sup>	
Cue specificity	Feedback questionnaires I and III	T2/T4, T7	These questionnaires will assess the similarity between childbirth narration and the original childbirth memory.	
Context specificity	Feedback questionnaires II and III	T3/T5, T7	Questions will assess the similarity between the intervention context and the original traumatic context.	
Diary compliance	Diaries	T1, T3, T5, T6	Diary compliance will check the extent to which participants were able/remembered to report their CB-IM at the end of each diary.	
HRV control variables	Questionnaire on HRV control variables	T1, T2/T4	This questionnaire will contain control variables regarding the analyses of the HRV (eg, weight, height, medicine use, cigarettes and alcohol consumption).	
Video games use	Feedback questionnaires I and III	T2/T4, T7	Questions will assess participants' video games use (eg, engagement in the game during the intervention, Tetris perceived difficulty, video games habits, and Tetris use postintervention).	
Sleep	Sleep questionnaire	T3/T5	This questionnaire will evaluate the number of hours of sleep during the 24 hours following the intervention.	
Concurrent psychological treatment	Feedback questionnaire III	Τ7	A question will check the absence of a concurrent psychological treatment in relation to the index childbirth during study participation.	

CB-IM, childbirth-related intrusive memories; HRV, heart rate variability; T1, weeks 1 and 2 preimmediate intervention; T2, day 15; T3, weeks 1 and 2 postimmediate intervention; T4, day 30; T5, weeks 1 and 2 postdelayed intervention; T6, weeks 5 and 6 postimmediate intervention; T7, feedback phone call.

inspect diary entries to detect any non-compliance with instructions and count the number of CB-IM. A blind statistician will perform the analyses. To ensure blinding of the coders and the statisticians, they will receive a dataset not indicating which allocation group corresponds to the IIG or WCG. Only the study team will have access to the full coded trial dataset.

For primary outcomes, group differences regarding change of the number of CB-IM between baseline and the 2weeks postimmediate intervention will be analysed using repeated-measures analyses (intention-to-treat analyses). For the secondary outcomes, repeated-measures analyses will be performed to analyse group differences concerning CB-PTSS between baseline and at 2weeks postimmediate intervention. Logistic regression analyses will also compare the proportion of participants meeting the diagnostic criteria for CB-PTSD across time and groups. Furthermore, repeated measures analyses will serve to analyse change in the number of CB-IM and CB-PTSS between baseline and follow-up in the IIG. Group differences regarding the proportion of participants meeting the diagnostic criteria for CB-PTSD will be analysed with logistic regression analyses. The mean score of the intervention acceptability will be calculated across both groups. Additional post-hoc analyses conducted will be described as such in publications. Missing data will be dealt with using multiple imputation procedures, if appropriate.

## Safety

Any serious adverse event occurring during data collection will be documented and reported to the competent ethics committee.

## Patient and public involvement

Participants will evaluate the intervention acceptability and will be able to give feedback on the intervention. Each participant will receive a personalised debriefing session. Study results will be sent to participants and shared with the public via social media and public events.

## **ETHICS AND DISSEMINATION**

Ethical approval of this protocol (dated 1 December 2022) was granted by the Human Research Ethics Committee of the Canton de Vaud (study number 2022-00652). The study sponsor is the Bureau du Promoteur de Recherche of the Lausanne University Hospital. Participants will provide an informed consent prior to study participation (see online supplemental material). The study will be monitored by an independent and certified data monitoring body. An initiation, intermediate and a closing visit will be realised on site by the independent study monitor. A scientific steering committee is consulted regularly for scientific decisions regarding the conduct of the study. This protocol was registered at ClinicalTrials.gov (NCT05381155) prior to data collection, in May 2022. Results of this study will be submitted for publication to peer-reviewed journals and presented in relevant conferences to ensure dissemination in the scientific community. Furthermore, data will be shared in an anonymised form, at the time of the publication of the related outcomes, in an open access register.

## Author affiliations

<sup>1</sup>Institute of Higher Education and Research in Healthcare, Faculty of Biology and Medicine, University of Lausanne, Lausanne, Switzerland <sup>2</sup>Family and Development Research Center (FADO), Faculty of Social and Political Sciences, University of Lausanne, Lausanne, Switzerland BMJ Open: first published as 10.1136/bmjopen-2023-073874 on 29 May 2023. Downloaded from http://bmjopen.bmj.com/ on April 23, 2024 by guest. Protected by copyright

<sup>3</sup>Division of Clinical Psychology and Psychotherapy, Department of Psychology, Saarland University, Saarbrücken, Germany

<sup>4</sup>Materno-Fetal and Obstetrics Research Unit, Department Woman-Mother-Child, Lausanne University Hospital, Lausanne, Switzerland

<sup>5</sup>School of Nursing and Midwifery, Trinity College Dublin, Dublin 2, Ireland

<sup>6</sup>Emotion and Memory Laboratory, Faculty of Education Sciences and Psychology, University of Geneva, Geneva, Switzerland

<sup>7</sup>Swiss Center for Affective Sciences (CISA), University of Geneva, Geneva, Switzerland

<sup>8</sup>Neonatology Service, Department Woman-Mother-Child, Lausanne University Hospital, Lausanne, Switzerland

Twitter Déborah Fort @DborahFort, Camille Deforges @CamilleDeforges, Tanja Michael @TanjaMichael\_, Joan Lalor @joanlalor2907 and Antje Horsch @ DrAntjeHorsch

Acknowledgements AH is a management committee member of COST Action CA18211.

**Contributors** All authors critically revised the manuscript and approved the final version of the manuscript. Authorship eligibility was based on the recommendations for the conduct, reporting, editing and publication of scholarly work in medical journals.

**Funding** This study is supported by a project grant from the Swiss National Science Foundation (SNF IZC0Z0\_205434/1).

Competing interests None declared.

Patient and public involvement Patients and/or the public were not involved in the design, or reporting, or dissemination plans of this research.

Patient consent for publication Consent obtained directly from patient(s).

**Provenance and peer review** Not commissioned; peer reviewed for ethical and funding approval prior to submission.

Supplemental material This content has been supplied by the author(s). It has not been vetted by BMJ Publishing Group Limited (BMJ) and may not have been peer-reviewed. Any opinions or recommendations discussed are solely those of the author(s) and are not endorsed by BMJ. BMJ disclaims all liability and responsibility arising from any reliance placed on the content. Where the content includes any translated material, BMJ does not warrant the accuracy and reliability of the translations (including but not limited to local regulations, clinical guidelines, terminology, drug names and drug dosages), and is not responsible for any error and/or omissions arising from translation and adaptation or otherwise.

**Open access** This is an open access article distributed in accordance with the Creative Commons Attribution 4.0 Unported (CC BY 4.0) license, which permits others to copy, redistribute, remix, transform and build upon this work for any purpose, provided the original work is properly cited, a link to the licence is given, and indication of whether changes were made. See: https://creativecommons.org/ licenses/by/4.0/.

#### **ORCID iDs**

Déborah Fort http://orcid.org/0000-0001-9682-6605 Camille Deforges http://orcid.org/0000-0002-2242-6075 Nadine Messerli-Bürgy http://orcid.org/0000-0001-8619-5950 Tanja Michael http://orcid.org/0000-0002-2409-3817 David Baud http://orcid.org/0000-0001-9914-6496 Joan Lalor http://orcid.org/0000-0003-0468-4457 Ulrike Rimmele http://orcid.org/0000-0002-4739-9368 Antje Horsch http://orcid.org/0000-0002-9950-9661

#### REFERENCES

- Heyne C-S, Kazmierczak M, Souday R, et al. Prevalence and risk factors of birth-related Posttraumatic stress among parents: A comparative systematic review and meta-analysis. *Clin Psychol Rev* 2022;94:S0272-7358(22)00042-3.
- 2 Morland L, Goebert D, Onoye J, et al. Posttraumatic stress disorder and pregnancy health: preliminary update and implications. *Psychosomatics* 2007;48:304–8.
- 3 American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical Manual of mental disorders. In: *Diagnostic and statistical manual of mental disorders*. 5th edn. Washington, DC: American Psychiatric Publishing, 2013.

- 4 Ehlers A, Clark DM. A cognitive model of Posttraumatic stress disorder. *Behav Res Ther* 2000;38:319–45.
- 5 Ehlers A, Hackmann A, Michael T. Intrusive re-experiencing in posttraumatic stress disorder: Phenomenology, theory, and therapy. *Memory* 2004;12:403–15.
- 6 Cook N, Ayers S, Horsch A. Maternal Posttraumatic stress disorder during the perinatal period and child outcomes: A systematic review. *J Affect Disord* 2018;225:18–31.
- Furuta M, Horsch A, Ng ESW, et al. Effectiveness of trauma-focused psychological therapies for treating post-traumatic stress disorder symptoms in women following childbirth: A systematic review and meta-analysis. *Front Psychiatry* 2018;9:591.
   Loerinc AG, Meuret AE, Twohig MP, et al. Response rates for CBT for
- 8 Loerinc AG, Meuret AE, Twohig MP, et al. Response rates for CBT for anxiety disorders: need for standardized criteria. *Clin Psychol Rev* 2015;42:72–82.
- 9 Iyadurai L, Visser RM, Lau-Zhu A, et al. Intrusive memories of trauma: A target for research bridging cognitive science and its clinical application. *Clin Psychol Rev* 2019;69:67–82.
- 10 Holmes EA, Ghaderi A, Eriksson E, et al. I can't concentrate': a feasibility study with young refugees in Sweden on developing science-driven interventions for intrusive memories related to trauma. Behav Cogn Psychother 2017;45:97–109.
- 11 Horsch A, Vial Y, Favrod C, et al. Reducing intrusive traumatic memories after emergency Caesarean section: a proof-of-principle randomized controlled study. *Behav Res Ther* 2017;94:36–47.
- 12 Nadel L, Hupbach A, Gomez R, *et al.* Memory formation, consolidation and transformation. *Neurosci Biobehav Rev* 2012;36:1640–5.
- 13 McGaugh JL. Memory--a century of consolidation. *Science* 2000;287:248–51.
- 14 McGaugh JL. The amygdala modulates the consolidation of memories of emotionally arousing experiences. *Annu Rev Neurosci* 2004;27:1–28.
- 15 Schultebraucks K, Rombold-Bruehl F, Wingenfeld K, *et al.* Heightened biological stress response during exposure to a trauma film predicts an increase in intrusive memories. *J Abnorm Psychol* 2019;128:645–57.
- 16 Astill Wright L, Horstmann L, Holmes EA, et al. Consolidation/ Reconsolidation therapies for the prevention and treatment of PTSD and re-experiencing: a systematic review and meta-analysis. *Transl Psychiatry* 2021;11:453.
- 17 Phelps EA, Hofmann SG. Memory editing from science fiction to clinical practice. *Nature* 2019;572:43–50.
- 18 Agren T. Human Reconsolidation: a reactivation and update. Brain Res Bull 2014;105:70–82.
- 19 Misanin JR, Miller RR, Lewis DJ. Retrograde amnesia produced by electroconvulsive shock after reactivation of a consolidated memory trace. *Science* 1968;160:554–5.
- 20 Lee JLC, Nader K, Schiller D. An update on memory reconsolidation updating. *Trends Cogn Sci* 2017;21:531–45.
- 21 Visser RM, Lau-Zhu A, Henson RN, et al. Multiple memory systems, multiple time points: how science can inform treatment to control the expression of unwanted emotional memories. *Philos Trans R Soc Lond B Biol Sci* 2018;373:20170209.
- 22 Holmes EA, James EL, Coode-Bate T, et al. Can playing the computer game "Tetris" reduce the build-up of flashbacks for trauma? A proposal from cognitive science. *PLoS One* 2009;4:e4153.
- 23 Kessler H, Schmidt A-C, James EL, *et al.* Visuospatial computer game play after memory reminder delivered three days after a traumatic film reduces the number of intrusive memories of the experimental trauma. *J Behav Ther Exp Psychiatry* 2020;67:S0005-7916(18)30214-3.
- 24 James EL, Bonsall MB, Hoppitt L, et al. Computer game play reduces intrusive memories of experimental trauma via Reconsolidation-update mechanisms. *Psychol Sci* 2015;26:1201–15.
- 25 Kessler H, Holmes EA, Blackwell SE, *et al.* Reducing intrusive memories of trauma using a Visuospatial interference intervention with Inpatients with Posttraumatic stress disorder (PTSD). *J Consult Clin Psychol* 2018;86:1076–90.
- 26 Kanstrup M, Kontio E, Geranmayeh A, et al. A single case series using visuospatial task interference to reduce the number of visual intrusive memories of trauma with refugees. *Clin Psychol Psychother* 2021;28:109–23.
- 27 Deforges C, Fort D, Stuijfzand S, et al. Reducing childbirth-related intrusive memories and PTSD symptoms via a single-session behavioural intervention including a visuospatial task: a proof-ofprinciple study. J Affect Disord 2022;303:64–73.
- 28 Hupbach A, Hardt O, Gomez R, *et al*. The Dynamics of memory: context-dependent updating. *Learn Mem* 2008;15:574–9.
- 29 Debiec J, Diaz-Mataix L, Bush DEA, et al. The selectivity of Aversive memory Reconsolidation and extinction processes depends on

the initial Encoding of the Pavlovian Association. *Learn Mem* 2013;20:695–9.

- 30 Suzuki A, Josselyn SA, Frankland PW, et al. Memory reconsolidation and extinction have distinct temporal and biochemical signatures. J Neurosci 2004;24:4787–95.
- 31 Chambless DL, Hollon SD. Defining empirically supported therapies. J Consult Clin Psychol 1998;66:7–18.
- 32 Furukawa TA, Noma H, Caldwell DM, et al. Waiting list may be a Nocebo condition in psychotherapy trials: a contribution from network meta-analysis. Acta Psychiatr Scand 2014;130:181–92.
- 33 Cochrane Methodology Review Group, Faltinsen E, Todorovac A, et al. Control interventions in randomised trials among people with mental health disorders. Cochrane Database Syst Rev 2022;2022.
- 34 de Bruijn L, Stramrood CA, Lambregtse-van den Berg MP, et al. Treatment of Posttraumatic stress disorder following childbirth. *J Psychosom Obstet Gynaecol* 2020;41:5–14.
- 35 Vaverková Z, Milton AL, Merlo E. Retrieval-dependent mechanisms affecting emotional memory persistence: Reconsolidation, extinction, and the space in between. *Front Behav Neurosci* 2020;14:574358.
- 36 Halligan SL, Michael T, Wilhelm FH, et al. Reduced heart rate responding to trauma reliving in trauma survivors with PTSD: correlates and consequences. J Trauma Stress 2006;19:721–34.
- 37 Haag K, Hiller R, Peyk P, et al. A longitudinal examination of heartrate and heart rate variability as risk markers for child Posttraumatic stress symptoms in an acute injury sample. J Abnorm Child Psychol 2019;47:1811–20.
- 38 Kindt M, Elsey JWB. A paradigm shift in the treatment of emotional memory disorders: lessons from basic science. *Brain Res Bull* 2023;192:168–74.
- 39 Giustino TF, Fitzgerald PJ, Maren S. Revisiting propranolol and PTSD: memory Erasure or extinction Enhancement? *Neurobiol Learn Mem* 2016;130:26–33.

- 40 Blake DD, Weathers FW, Nagy LM, et al. The development of a clinician-administered PTSD scale. J Trauma Stress 1995;8:75–90.
- 41 Sokol RJ, Martier SS, Ager JW. The T-ACE questions: practical prenatal detection of risk-drinking. *Am J Obstet Gynecol* 1989;160:863–8;
- 42 Agren T, Engman J, Frick A, *et al*. Disruption of Reconsolidation Erases a fear memory trace in the human amygdala. *Science* 2012;337:1550–2.
- 43 Michael T, Ehlers A, Halligan SL, et al. Unwanted memories of assault: what intrusion characteristics are associated with PTSD Behav Res Ther 2005;43:613–28.
- 44 Ayers S, Wright DB, Thornton A. Development of a measure of postpartum PTSD: the city birth trauma scale. *Front Psychiatry* 2018;9:409.
- 45 Sandoz V, Hingray C, Stuijfzand S, *et al.* Measurement and conceptualization of maternal PTSD following childbirth: Psychometric properties of the city birth trauma scale-French version (city bits-F). *Psychol Trauma* 2022;14:696–704.
- 46 Zigmond ÁS, Śnaith RP. The hospital anxiety and depression scale. Acta Psychiatr Scand 1983;67:361–70.
- 47 Untas A, Aguirrezabal M, Chauveau P, et al. Anxiety and depression in Hemodialysis: validation of the hospital anxiety and depression scale (HADS. *Nephrol Ther* 2009;5:193–200.
- 48 Cox JL, Holden JM, Sagovsky R. Detection of postnatal depression. development of the 10-item Edinburgh postnatal depression scale. *Br J Psychiatry* 1987;150:782–6.
- 49 Guedeney N, Fermanian J. Validation study of the French version of the Edinburgh postnatal depression scale (EPDS): new results about use and Psychometric properties. *Eur Psychiatr* 1998;13:83–9.
- 50 Martin MM, Rubin RB. A new measure of cognitive flexibility. *Psychol Rep* 1995;76:623–6.



## FNSNF

Fonds national suisse Schweizerischer Nationalfonds Fondo nazionale svizzero Swiss National Science Foundation Feuille d'information

# Étude ASTRAL : Lutter contre les souvenirs intrusifs après un accouchement difficile



## Chère Madame,

Merci beaucoup pour votre intérêt pour notre projet de recherche ! Comme expliqué au téléphone, nous aimerions vous proposer de participer à notre projet de recherche. Ce projet est développé au sein du groupe de recherche périnatale de Lausanne, qui est rattaché au CHUV et à l'Université de Lausanne. Ce feuillet d'information décrit le projet de recherche de façon détaillée. Avant de décider d'y participer, il est important que vous compreniez le but de cette recherche, ainsi que ses enjeux et ce que cela implique pour vous. C'est pourquoi nous vous prions de parcourir attentivement ce document. Votre participation est entièrement libre et toutes les données collectées dans le cadre de ce projet sont soumises à des règles strictes en matière de protection des données. Une fois l'étude terminée, nous vous en communiquerons les résultats si vous le souhaitez.

Pour vous proposer d'ores et déjà un aperçu du projet, voici les points clés à retenir. Vous trouverez à la suite des informations complémentaires plus détaillées.

## Pourquoi menons-nous ce projet de recherche ?

Il peut arriver qu'un accouchement soit vécu difficilement, et entraîne des « flashbacks » ou « souvenirs intrusifs ». Il s'agit de souvenirs récurrents et involontaires de la naissance, qui sont parfois source de détresse et peuvent diminuer le bien-être maternel. Avec cette étude, nous souhaiterions savoir si une activité simple sur console, précédée par une brève évocation du vécu de l'accouchement, réduit efficacement le nombre de souvenirs intrusifs liées à cet évènement. Notez que l'évocation de l'accouchement dure environ 10 minutes et qu'elle est superficielle : il ne s'agit en aucun cas de revivre la naissance ou d'entrer dans les détails, et vous êtes libre de ce que vous souhaitez partager.

## Que dois-je faire si j'accepte de participer ?

- Si vous acceptez de participer à notre projet, vous devrez signer ce formulaire, venir réaliser l'activité au CHUV et compléter divers questionnaires aux périodes suivantes :
  - Avant le rendez-vous, vous remplirez un journal de bord dans lequel vous reporterez quotidiennement vos souvenirs intrusifs. Le journal de bord est à compléter sur votre smartphone grâce à l'application sécurisée MyCap. Une version papier du journal de bord est également disponible, mais nous vous encourageons à utiliser la version électronique

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 1 sur 9

Feuille d'information

UNIL | Universite de Lausanne Institut universitaire de formation et de recherche en soins FBM



FONDS NATIONAL SUISSE SCHWEIZERISCHER NATIONALFONDS FONDO NAZIONALE SVIZZERO SWISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

en raison de sa practicité. Vous recevrez également par mail une série de questionnaires, qui prennent environ 15 min à remplir.

- Lors d'un rendez-vous d'environ 1h30 au CHUV, vous réaliserez l'activité et répondrez à de brefs questionnaires. Votre fréquence cardiaque sera également relevée à l'aide d'un simple capteur.
- 3. **Après le rendez-vous**, vous reporterez à nouveau quotidiennement vos souvenirs intrusifs dans un journal de bord, et vous répondrez à quelques questionnaires envoyés par mail, prenant environ 10 min.
- 4. L'étude se clôture par un bilan, au téléphone, avec un bref questionnaire et un débriefing sur votre participation. Nous proposerons également à certaines participantes de réaliser, au même moment, un entretien au sujet du vécu de leur participation à l'étude.
- Les participantes sont réparties au hasard dans deux groupes qui réaliseront tous les deux l'activité à visée thérapeutique et complèront les journaux de bord sur une durée de 6 semaines. Les deux groupes se différencient concernant l'ordre dans lequel ils remplissent leurs journaux de bord et réalisent l'activité.
- Les informations récoltées dans les journaux de bord permettront de préparer l'activité à visée thérapeutique, de façon à l'adapter au mieux à votre situation et à vos besoins. Elles permettront également de mesurer les bénéfices de l'activité, en les comparant aux souvenirs intrusifs reportés après l'activité.
- La participation à l'étude dure environ 2 mois. Cette durée comprend la complétion des journaux et des questionnaires, le rendez-vous au CHUV et l'entretien téléphonique de fin d'étude.

## Quels sont les bénéfices et les risques liés à la participation au projet ?

## Bénéfices pour les participants

- La participation à ce projet pourrait potentiellement vous apporter un bénéfice direct, en diminuant le nombre de vos souvenirs intrusifs liés à votre accouchemenent.
- En faisant avancer la recherche scientifique, vous contribuez également au développement d'une technique thérapeutique qui pourrait aider les autres femmes ayant des souvenirs intrusifs à la suite de leur accouchement.

## **Risques et contraintes**

- À notre connaissance, cette étude ne comporte aucun risque particulier pour les participantes. Le rendez-vous au CHUV peut entraîner un inconfort passager du fait de la brève évocation du vécu de l'accouchement.
- Lors de l'appel téléphonique de fin d'étude, si l'activité n'a pas eu d'effet positif pour vous ou que votre vécu de l'accouchement vous fait toujours souffrir, la coordinatrice de l'étude pourra vous indiquer à quel·le·s professionnel·le·s de la périnatalité vous pouvez vous adresser et vous apporter davantage d'information sur les effets psychiques que peuvent entraîner une naissance traumatique.

En apposant votre signature à la fin du document, vous certifiez en avoir compris tout le contenu et consentir librement à prendre part au projet.

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 2 sur 9



FONDS NATIONAL SUISSE SCHWEIZERISCHER NATIONALFONDS FONDO NAZIONALE SVIZZERO SWISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

Feuille d'information

## Information détaillée

## 1. Objectif du projet et sélection des participantes

Dans cette feuille d'information, notre projet de recherche est aussi simplement désigné par le terme *étude*. Si vous acceptez d'y prendre part, vous êtes *une participante à l'étude*.

Il peut arriver qu'un accouchement soit vécu difficilement, et entraîne des « flashbacks » ou « souvenirs intrusifs ». Il s'agit de souvenirs récurrents et involontaires de la naissance, qui sont parfois source de détresse et peuvent diminuer le bien-être maternel. Avec cette étude, nous souhaiterions savoir si une activité simple sur console, précédée par une brève évocation du vécu de l'accouchement, réduit efficacement le nombre de souvenirs intrusifs liées à cet évènement. Notez que l'évocation de l'accouchement dure environ 10 minutes et qu'elle est superficielle : il ne s'agit en aucun cas de revivre la naissance ou de rentrer dans les détails, et vous êtes libre de ce que vous souhaitez partager.

La participation est ouverte aux femmes ayant accouché au CHUV dès la 6<sup>ème</sup> semaine postpartum et qui nous ont donné leur consentement écrit. Afin de pouvoir observer une potentielle amélioration à la suite de la réalisation de l'activité, nous incluons dans l'étude les femmes rapportant des souvenirs intrusifs réguliers liés à leur accouchement. Si vous n'êtes pas sûre du nombre de vos souvenirs intrusifs, nous vous proposerons de remplir un premier journal de bord afin d'évaluer leur nombre. Si vous n'avez pas rapportez de souvenirs intrusifs réguliers à la fin de celui-ci, nous vous proposerons tout de même de réaliser l'activité bien que vos données ne pourront pas être utilisées dans le cadre de notre étude.

La participation à l'étude concerne les femmes ayant un niveau de français suffisant pour compléter les différentes étapes de l'étude, qui ne prennent pas de médicament contenant du propranolol et qui ne souffrent pas, elles et leur(s) enfant(s), d'une maladie sévère. Les femmes étant dans l'incapacité de discerner leurs souvenirs intrusifs liés à leur accouchement de souvenirs intrusifs liés à d'autres événements, ou ayant des antécédents d'abus d'alcool ou de drogues ne peuvent pas prendre part à cette étude. En effet, nous pensons que ces expériences doivent être étudiées de façon séparée. Pour les mêmes raisons, les femmes suivant un traitement psychologique en lien avec leur accouchement au moment du recrutement ne sont pas invitées à participer à l'étude.

## 2. Informations générales sur le projet

Cette étude est monocentrique car elle est conduite dans un seul centre de recherche, à Lausanne. Cette étude mobilisera environ 90 femmes au total. Votre participation à l'étude sera d'environ 2 mois. L'activité, qui dure environ 1h30, se déroulera au CHUV avec une psychologue. Si vous participez à l'étude, vous serez affectée au hasard dans un des deux groupes qui réaliseront tout deux l'activité à visée thérapeutique. Ces groupes se différencient uniquement concernant l'ordre de réalisation des journaux de bord et de l'activité (le déroulé des étapes est décrit en détail au point 3.). Afin de préparer le rendez-vous au CHUV, il sera demandé aux participantes de remplir un journal de bord dans lequel elles rapporteront leurs souvenirs intrusifs liés à leur accouchement, avant puis après l'activité.

Cette étude est réalisée dans le respect des prescriptions de la législation suisse. Nous suivons en outre l'ensemble des directives reconnues au niveau international. La commission d'éthique compétente a examiné et autorisé l'étude. Vous trouverez également un descriptif de l'étude sur le site Internet de l'Office fédéral de la santé publique (<u>www.kofam.ch</u>) (SNCTP000004935) et sur ClinicalTrials.gov.

## 3. Déroulement pour les participantes

• Si vous acceptez de participer, vous signerez le formulaire de consentement à la fin de ce document. Vous devrez ensuite réaliser les étapes rapportées ci-dessous :

> Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 3 sur 9



- <u>Au minimum 6 semaines après votre accouchement</u>, vous recevrez un lien vers des questionnaires en ligne (10 minutes). Nous vous demanderons ensuite de reporter dans un journal de bord vos souvenirs intrusifs (3 à 5 minutes/jour). Nous vous enverrons des questionnaires en ligne à différents moments du journal (5 minutes).
- À la fin du premier journal, vous aurez <u>rendez-vous au CHUV</u>. Il commencera par une brève évocation de votre accouchement, pendant 10 minutes. Ensuite, vous ferez une activité simple sur console, durant 20 minutes. Celle-ci n'a pas de rapport avec votre accouchement, elle ne nécessite aucune compétence particulière. Vous devrez également répondre à de brefs questionnaires (5 minutes), et votre fréquence cardiaque sera mesurée lors du rendez-vous grâce à un dispositif non-invasif.
- À la suite du rendez-vous, vous remplirez de nouveau un journal de bord et répondrez à un bref questionnaire (5 minutes).
- Un mois après le rendez-vous, vous recevrez un questionnaire en ligne (5 minutes).
- À la fin du dernier journal, suite à un bref questionnaire, nous ferons le bilan de l'étude et de l'évolution de vos souvenirs intrusifs, lors d'un dernier appel téléphonique durant environ 30 minutes. Nous proposerons également à certaines participantes de réaliser un entretien, lors de cet appel, au sujet du vécu de leur participation à l'étude et des potentiels bénéfices qu'elles ont observés à la suite du rendez-vous. Cet entretien prend environ 1 heure et a pour objectif de permettre à l'équipe de recherche de mieux comprendre votre ressenti de l'étude. Son contenu audio sera enregistré sur un serveur sécurisé puis supprimé une fois que les données seront retranscrites et codées. Si la participation à cet entretien vous intéresse, vous pouvez nous le signaler en cochant la case correspondante à la fin de ce feuillet. Si vous ne souhaitez pas y prendre part, cela n'affectera pas le reste de votre participation à l'étude.

## 4. Bénéfices pour les participantes

Si vous participez à l'étude, cela pourrait potentiellement diminuer le nombre de vos souvenirs intrusifs en lien avec votre accouchement. En effet, plusieurs études précédentes ont suggéré que cette activité que nous testons pourrait les réduire, immédiatement après un événement difficile ou même plusieurs mois voire années après celui-ci. Si l'activité est sans effet ou que votre vécu de l'accouchement vous fait encore souffrir, la coordinatrice de l'étude pourra vous indiquer à quel·le·s professionnel·le·s de la périnatalité vous pouvez vous adresser, et vous apporter davantage d'information sur les conséquences psychiques qu'une naissance traumatique peut avoir. Par ailleurs, les résultats de l'étude pourraient se révéler importants par la suite, pour d'autres femmes ayant également des souvenirs intrusifs suite à leur accouchement.

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud

Page 4 sur 9



FONDS NATIONAL SUISSE Schweizerischer Nationalfonds Fondo Nazionale svizzero

Feuille d'information

## 5. Caractère facultatif de la participation et obligations

Votre participation est entièrement libre. Si vous choisissez de ne pas participer ou si vous choisissez de participer et revenez sur votre décision pendant le déroulement de l'étude, vous n'aurez pas à vous justifier. Cela ne changera rien à votre prise en charge médicale habituelle. Vous pouvez à tout moment poser des questions sur l'étude à la Prof. Antje Horsch ou à Mme Déborah Fort (cf. coordonnées à la fin du document).

WISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

En tant que participante à l'étude, vous serez tenue de suivre les instructions liées à la procédure de l'étude et de remplir les journaux de bord et les questionnaires, ainsi que de vous présenter lors du rendez-vous. En cas d'augmentation de la fréquence de vos souvenirs intrusifs ou si vous débutez un traitement ou une thérapie en lien avec votre vécu de l'accouchement, nous vous prierons d'en informer la Prof. Antje Horsch ou Mme Déborah Fort.

## 6. Risques et contraintes pour les participantes

À notre connaissance, cette étude ne comporte aucun risque particulier pour les participantes. Le rendez-vous au CHUV peut entraîner un inconfort passager du fait de la brève évocation de l'accouchement.

## 7. Alternatives

Si vous décidez de ne pas prendre part à l'étude, il sera possible de vous adresser à un e psychothérapeute connaissant les troubles psychiques liés aux expériences difficiles. Si vous refusez de participer à cette étude, ou décidez d'interrompre votre participation, cela n'aura aucune conséquence sur votre suivi médical.

## 8. Résultats

L'étude permet d'obtenir différents résultats :

- 1. Des résultats individuels qui vous concernent directement (p. ex. comment vos souvenirs intrusifs ont évolué suite à l'activité),
- 2. Les résultats globaux de l'étude (p. ex. comment les souvenirs intrusifs de l'ensemble des participantes ont évolué suite à l'activité).

L'investigatrice vous avisera, pendant l'étude, de toute nouvelle découverte importante vous concernant. Vous serez informée oralement et par écrit ; vous pourrez par la suite à nouveau décider si vous souhaitez poursuivre votre participation à l'étude. Si vous ne souhaitez pas être mise au courant de ces éventualités, merci de l'indiquer aux personnes responsables de l'étude.

L'investigatrice peut vous faire parvenir, à l'issue de l'étude, une synthèse des résultats globaux si vous le souhaitez.

## 9. Confidentialité des données

## 9.1. Traitement et codage des données

Dans le cadre de cette étude, des données relatives à votre personne et à votre santé sont codées au moment du relevé. Le codage signifie que toutes les données permettant de vous identifier (nom, date de naissance, etc.) sont remplacées par un code. Il n'est pas possible de relier les données à votre personne sans le code, qui restent en permanence au sein des dossiers de l'équipe de recherche, stockées sur les serveurs sécurisés du CHUV.

> Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 5 sur 9





Feuille d'information

Seul un nombre limité de personnes peut consulter vos données sous une forme non codée, et ce, exclusivement afin de pouvoir accomplir des tâches nécessaires au déroulement de l'étude. Ces personnes sont tenues au secret professionnel. En tant que participante, vous avez le droit de consulter vos données.

## 9.2. Protection des données

Toutes les directives relatives à la protection des données sont rigoureusement respectées.

Les données à l'origine des publications qui découleront de cette étude vont être publiées sur un site dédié ('Open Data') sous une forme codée (https://zenodo.org/). Dans le cadre d'un tel partage, vos données seront toujours codées de façon qu'il ne soit pas possible de remonter à votre identité. Cette démarche de partage des données permet la validation des résultats publiés (reproductibilité), de cumuler les données de différentes recherches et plus généralement l'utilisation des données par d'autres chercheurs. En cas de retrait de votre consentement à participer à ce projet, les données déjà partagées ne pourront pas être retirées. Vous devez être d'accord avec cela si vous participez à l'étude.

## 9.3. Droit de consultation dans le cadre d'inspections

L'étude peut faire l'objet d'inspections. Celles-ci peuvent être effectuées par la commission d'éthique compétente ou par le promoteur qui a initié l'étude. L'investigatrice doit alors communiquer vos données pour les besoins de ces inspections. Toutes les personnes impliquées sont tenues au plus strict secret professionnel.

## 10. Retrait du projet

Vous pouvez à tout moment vous retirer de l'étude si vous le souhaitez. Cependant, les données jusque-là pourront encore être analysés sous forme codée. En cas de retrait, vos données continuent de figurer sous forme codée dans les documents de l'étude. Vous devez donc être d'accord avec cela avant de donner votre consentement.

## 11. Dédommagement

Les dépenses liées aux frais de transport (transports publics ou tickets de parking) qui découlent directement de la participation à l'étude vous seront remboursées sous présentation des documents originaux. Votre participation n'aura aucune conséquence financière pour vous ou votre assurance maladie.

## 12. Responsabilité

Le CHUV qui a initié le projet de recherche et est chargé de sa réalisation, est responsable des dommages que vous pourriez subir en relation avec les activités de recherche. Les conditions et la procédure sont fixées par la loi. Bien que ces recherches ne présentent pas de risque prévisible, l'institution (le promoteur) est responsable, en vertu des dispositions légales, de tout dommage pouvant survenir dans le cadre de l'étude. Si vous subissiez un dommage du fait de votre participation à l'étude, il vous faudrait vous adresser à l'investigatrice mentionnée ci-avant.

## 13. Financement

L'étude est financée par le Fond National pour la recherche Suisse (SNF IZCOZ0\_205434/1).

## 14. Interlocutrices

Vous pouvez à tout moment poser des questions au sujet de l'étude. En cas de doutes, de craintes ou d'urgences pendant ou après l'étude, vous pouvez vous adresser à l'une des interlocutrices suivantes :

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 6 sur 9

Fort D, et al. BMJ Open 2023; 13:e073874. doi: 10.1136/bmjopen-2023-073874



FONDS NATIONAL SUISSE SCHWEIZERISCHER NATIONALFONDS FONDO NAZIONALE SVIZZERO SWISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

Prof. Antje Horsch : Directrice de l'étude

Institut Universitaire de Formation et Recherche en Soins, Université de Lausanne et Département Femme-Mère-Enfant, CHUV. Route de la Corniche 10 Biopôle 2 1010 Lausanne <u>antje.horsch@chuv.ch</u> 079/556.07.50 Mme Déborah Fort : Doctorante et coordinatrice de l'étude

Feuille d'information

Institut Universitaire de Formation et Recherche en Soins, Université de Lausanne Route de la Corniche 10 Biopôle 2 1010 Lausanne <u>deborah.fort@chuv.ch</u> 079/556.73.37

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 7 sur 9



FNSNF FONDS NATIONAL SUISSE SCHWEIZERISCHER NATIONALFONDS

FONDO NAZIONALE SVIZZERO SWISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

Feuille d'information

## Déclaration de consentement

## Déclaration de consentement écrite pour la participation à une étude clinique

Veuillez lire attentivement ce formulaire. N'hésitez pas à poser des questions lorsque vous ne comprenez pas quelque chose ou que vous souhaitez avoir des précisions. Votre consentement écrit est nécessaire pour participer au projet.

Numéro BASEC du projet de recherche :	2022-00652
Titre (scientifique et usuel) :	tAckling intruSive Traumatic memoRies After chiLdbirth (ASTRAL): A single-blinded waitlist randomized controlled trial Etude ASTRAL : Lutter contre les souvenirs intrusifs après un accouchement difficile
Institution responsable (promoteur et adresse complète) :	Prof. Antje Horsch Institut Universitaire de Formation et Recherche en Soins, Université de Lausanne et CHUV, Biopôle 2. Route de la Corniche 10 - 1010 Lausanne
Lieu de réalisation :	CHUV
<b>Responsables sur le site :</b> Nom et prénom en caractères d'imprimerie :	Prof. Antje Horsch
Participant / Participante : Nom et prénom en caractères d'imprimerie : Date de naissance :	

- Je déclare avoir été informée, par la responsable soussignée, oralement et par écrit, des objectifs et du déroulement de l'étude ainsi que des avantages et des inconvénients possibles et des risques éventuels.
- Je prends part à cette étude de façon volontaire et j'accepte le contenu de la feuille d'information qui m'a été remise. J'ai eu suffisamment de temps pour prendre ma décision.
- J'ai reçu les réponses aux questions que j'ai posées en relation avec ma participation à cette étude. Je conserve la feuille d'information et recois une copie de ma déclaration de consentement écrite.
- J'ai été informée de l'existence possible d'autres traitements et thérapies.
- J'accepte que les spécialistes compétents du promoteur de ce projet, de la commission d'éthique compétente puissent consulter mes données non codées afin de procéder à des contrôles et des inspections, à condition toutefois que la confidentialité de ces données soit strictement assurée.
- Je serai informée des résultats ayant une incidence directe sur ma santé. Si je ne souhaite pas obtenir ces informations, je prends contact avec la directrice de l'étude.
- Je sais que j'ai à tout moment le droit de consulter mes propres données.
- Je sais que mes données personnelles peuvent être transmises à des fins de recherche dans le cadre de ce projet uniquement et sous une forme codée.
- Je suis d'accord pour que mes données dûment codées soient partagées à des fins de recherche en accès libre sur des bases de données biomédicales.
- J'ai compris que mes données codées seront partagées en open data et qu'en cas de retrait de mon consentement, celles-ci ne pourront pas être retirées.
- Je peux, à tout moment et sans avoir à me justifier, révoquer mon consentement à participer à l'étude, sans que cette décision n'ait de répercussions défavorables sur la suite de ma prise en charge. Les données qui ont été recueillies jusque-là seront cependant analysées dans le cadre de l'étude.
- Je suis informée que l'assurance-responsabilité civile du CHUV couvre les dommages éventuels imputables au projet.
- Je suis consciente que les obligations mentionnées dans la feuille d'information destinée aux participantes doivent être respectées pendant toute la durée de l'étude. La directrice de l'étude peut m'exclure à tout moment de l'étude dans l'intérêt de ma santé.
- Je suis d'accord pour être recontactée par les membres de l'équipe de recherche pour de futures études. Il reste entendu que je peux révoquer en tout temps cette autorisation. Si je ne suis pas d'accord, je peux toujours participer à l'étude.

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud

Page 8 sur 9



FONDS NATIONAL SUISSE SCHWEIZERISCHER NATIONALFONDS FONDO NAZIONALE SVIZZERO SWISS NATIONAL SCIENCE FOUNDATION

Feuille d'information

Merci de cocher la case suivante si vous êtes intéressée à participer à l'entretien de fin d'étude :

□ Je suis d'accord pour que l'appel audio effectué lors de l'entretien de fin d'étude soit enregistré afin de permettre à l'équipe de recherche de mieux comprendre mon ressenti sur l'étude.

Lieu, date	Signature du participant / de la participante

Attestation de la personne investigatrice : Par la présente, j'atteste avoir expliqué au participant/à la participante la nature, l'importance et la portée de l'étude. Je déclare satisfaire à toutes les obligations en relation avec cette étude conformément au droit suisse en vigueur. Si je devais prendre connaissance, à quelque moment que ce soit durant la réalisation de l'étude, d'éléments susceptibles d'influer sur le consentement du participant/de la participante à prendre part au projet, je m'engage à l'en informer immédiatement.

Lieu, date	Nom et prénom de la personne investigatrice en caractères d'imprimerie.
	Signature de la personne investigatrice

Version 3 du 27.10.2022 susceptible de modifications sous réserve d'approbation par la Commission cantonale d'éthique de la recherche sur l'être humain de Vaud Page 9 sur 9